QUINOXALINE IN TRIPLE COMBINATION WITH PROTEASE INHIBITORS AND REVI TRANSCRIPTASE INHIBITORS AS MEDICINES FOR TREATING AIDS

Patent number:

WO9832442

Publication date:

1998-07-30

Inventor:

KLEIM JOERG-PETER (DE); BLUNCK MARTIN (DE); RIESS GUENTER

(DE); PAESSENS ARNOLD (DE); ROESNER MANFRED (DE)

Applicant:

KLEIM JOERG PETER (DE); BLUNCK MARTIN (DE); RIESS GUENTER

(DE); BAYER AG (DE); PAESSENS ARNOLD (DE); ROESNER MANFRED

(DE)

Classification:

- international:

A61K31/495; A61K31/70; A61K45/06

- european:

A61K45/06

Application number: WO1998EP00197 19980115 Priority number(s): DE19971003131 19970129

Abstract not available for WO9832442 Abstract of correspondent: **DE19703131**

The invention relates to the use of quinoxalines in triple combination with protease inhibitors and reverse transcriptase inhibitors as medicines for treating AIDS and/or HIV infections.

Also published as:

EP0977570

DE1970313

Cited documents:

EP0728481

EP0657166

P0509398

THIC DAGE RI ANK (USPTO)

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 31/495, 31/70, 45/06 // (A61K 31/70, 31:495)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/32442

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

30. Juli 1998 (30.07.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/00197

(22) Internationales Anmeldedatum: 15. Januar 1998 (15.01.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 03 131.5

29. Januar 1997 (29.01.97)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PAESSENS, Amold [DE/DE]; Stresemannstrasse 51, D-42781 Haan (DE). BLUNCK, Martin [DE/DE]; Am Ringelbusch 21, D-42113 Wuppertal (DE). RIESS, Günter [DE/DE]; Im Höhlchen 44, D-65795 Hattersheim (DE). KLEIM, Jörg-Peter [DE/DE]; Ulmenstrasse 45, D-65527 Niedernhausen (DE). RÖSNER, Manfred [DE/DE]; Altkonigblick 8, D-65817 Eppstein (DE).

AKTIENGE-BAYER (74) Gemeinsamer Vertreter: SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW). eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: QUINOXALINE IN TRIPLE COMBINATION WITH PROTEASE INHIBITORS AND REVERSE TRANSCRIPTASE INHIBITORS AS MEDICINES FOR TREATING AIDS
- (54) Bezeichnung: CHINOXALINE IN DREIER-KOMBINATION MIT PROTEASEINHIBITOREN UND REVERSE TRANSKRIPTA-SEINHIBITOREN ALS ARZNEIMITTEL ZUR BEHANDLUNG VON AIDS
- (57) Abstract

The invention relates to the use of quinoxalines in triple combination with protease inhibitors and reverse transcriptase inhibitors as medicines for treating AIDS and/or HIV infections.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Chinoxalinen in Dreier-Kombination mit Proteaseinhibitoren und Reverse Transkriptaseinhibitoren als Arzneimittel zur Behandlung von AIDS und/oder HIV-Infektionen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

rcı	VCIOIICIMIICIMII.						
	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AL AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakci
AT	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AU	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD.	Tschad
AZ	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BA BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien	•	•
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 98/32442 PCT/EP98/00197

CHINOXALINE IN DREIER-KOMBINATION MIT PROTEASEINHIBITOREN UND REVERSE TRANSKRIPTA-SEINHIBITOREN ALS ARZNEIMITTEL ZUR BEHANDLUNG VON AIDS

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Chinoxalinen in Dreier-Kombination mit Proteaseinhibitoren und Reverse Transkriptaseinhibitoren als Arzneimittel zur Behandlung von AIDS und/oder HIV-Infektionen.

10

15

20

Das Virus der humanen Immundefizienz (HIV) verursacht eine persistent-progrediente, chronische Erkrankung. HIV zerstört das Immunsystem (erworbene Immunschwäche Syndrom, AIDS) und das zentrale und periphere Nervensystem. Daneben werden vielfältige andere klinische Manifestationen im ARC / AIDS-Krankheitsbild durch das HIV-Virus mitverursacht - insbesondere opportunistische Infektionen (O.I.), hervorgerufen durch andere Viren, wie z.B. Herpesviren (HSV I und II), Cytomegalovirus (CMV) oder O.I., hervorgerufen durch Bakterien, Pilze oder Parasiten.

HIV gehört zur Familie der Retroviren; eine der wesentlichen und im Vermehrungszyklus essentiellen enzymatischen Aktivitäten dieser Viren ist die Protease (Huff, J.R., J. Med. Chem. (1991), 34, 2305-2314). Kleinmolekulare peptidische und nicht peptidische Analoga der natürlichen Substrate der Protease hemmen die Replikation des HIV (Roberts, N.A. et al., Science (1990) 248, 358 - 361; Lam, P.Y.S. et al., Science (1994), 263, 380-384) in vitro und in vivo.

Analoga der natürlichen Substrate der Reversen Transkriptase wie z.B. Azidothymidin

(AZT), Dideoxycytidin (DDC), Dideoxyinosin (DDI) und 3'-Thiacytidin (Lamivudine)

hemmen die Replikation des HIV in vitro und in vivo. AZT dient z.B. zur Behandlung von

ARC / AIDS-Kranken. Die Langzeittherapie von HIV infizierten Patienten mit AZT geht

jedoch mit einer Knochenmarkstoxizität einher; darüberhinaus entstehen AZT-resistente

Virusisolate. Unverträglichkeiten wie z.B. eine periphere Neuropathie werden von einigen

Patienten berichtet, die mit DDC oder DDI behandelt wurden. Neue Hemmstoffe für die

verträgliche und wirksame Therapie sind daher erforderlich.

Die nunmehr aufgefundene Dreier-Kombination von Chinoxalinen mit Protease-Inhibitoren und Reverse Transkriptase Inhibitoren ist neu und ihre synergistische Wirkung auf die Vermehrung des HIV beim Einsatz in der Bekämpfung von AIDS oder HIV-Infektionen wesentlich besser als der Stand der Technik.

5

Es wurde jetzt gefunden, daß Chinoxaline der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}_{n} \xrightarrow{\stackrel{R^{2}}{\underset{R^{5}}{\bigvee}}} X$$
(1)

sowie deren tautomere Formen der allgemeinen Formel (Ia)

$$R^{1}_{n}$$
 N X R^{2} R^{3} (1a)

in welchen

15

n null,
 eins,
 zwei,
 drei,
 oder vier,

20

die einzelnen Substituenten

unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Hydroxy, C₁-C₈-Alkyl, C₅-C₈- Cycloalkyl, C₁- C₆-Alkoxy, (C₁-C₆-Alkoxy)-(C₁-C₄-alkoxy), C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, Nitro, Amino, Azido, C₁-C₆-Alkylamino, Di(C₁-C₆-alkyl)amino, Piperidino, Morpholino, 1-Pyrrolidinyl, 4-Methylpiperazinyl, Thiomorpholino, Imidazolyl, Triazolyl, Tetrazolyl, C₁-C₆-Acyl, C₁-C₆-Acyloxy, C₁-C₆-Acylamino, Cyano, Carbamoyl, Carboxy, (C₁-C₆-Alkyl)-oxycarbonyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl

10 oder

5

15

einen mit bis zu fünf voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituierten Phenyl-, Phenoxy-, Phenoxycarbonyl-, Phenylthio-, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl-, Phenoxysulfonyl-, Phenylsulfonyloxy-, Anilinosulfonyl, Phenylsulfonylamino, Benzoyl-, 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl- oder 4-Pyridylrest,

wobei R⁶

- Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro,

 Amino, Azido, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆
 Alkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylamino,

 Di(C₁-C₆-alkyl)-amino, (C₁-C₆-Alkyl)-oxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy, 2-,

 3- oder 4-Pyridyl sein kann,
- 25 R² Wasserstoff, C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxy, Picolyl, Cyclopropyl oder Isopropenyloxycarbonyl und
- Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Aryloxy, C₁-C₆-Acyloxy, Cyano, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, Di(C₁-C₆-Alkyl)amino, Arylamino, C₁-C₆-30 Acylamino, C₁-C₈-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor,

Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)amino, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

5

 C_2 - C_8 -Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylthio, $(C_1$ - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

10

 C_3 - C_8 -Allenyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C_1 - C_4 -alkoxy, Oxo, Phenyl; C_3 - C_8 -Alkinyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, $(C_1$ - C_6 -alkyl)amino, $(C_1$ - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

20

15

 C_3 - C_8 -Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzoyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)-amino, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

25

 C_3 - C_8 -Cycloalkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)-amino, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

10

15

20

25

 $(C_3-C_8-Cycloalkyl)-(C_1-C_4-alkyl)$, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1-C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1-C_6 -Alkoxy, C_1-C_6 -Alkylamino, C_1-C_6 -Alkylamino, C_1-C_6 -Alkylamino, C_1-C_6 -Alkylamino, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 $(C_3-C_8-Cycloalkenyl)-(C_1-C_4-alkyl)$, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1-C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1-C_6 -Alkoxy, C_1-C_6 -Alkylamino, Di $(C_1-C_6-alkyl)$ amino, C_1-C_6 -Alkylthio, C_1-C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)-amino C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

C₂-C₈-Alkenylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

(C₃-C₈-Cycloalkyl)carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

(C₅-C₈-Cycloalkenyl)carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

(C₃-C₈-Cycloalkyl)-(C₁-C₃-alkyl)carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

10

15

20

25

 $(C_5-C_6-Cycloalkenyl)-(C_1-C_3-alkyl)$ carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C_1-C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

 C_1 - C_8 -Alkyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Brom, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)-amino,

C₁-C₄-Alkylthio;

C₂-C₈-Alkenyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

 C_2 - C_8 -Alkinyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

C₁-C₈-Alkylthiocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

 C_2 - C_8 -Alkenylthiocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

 C_1 - C_8 -Alkylamino- und Di(C_1 - C_8 -alkyl)aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

Pyrrolidin-1-yl, Morpholino-, Piperidino-, Piperazinyl-, oder 4-Methyl-piperazin-1-yl-carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₁-C₄-Acyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, oder Phenyl;

 C_2 - C_8 -Alkenylamino- und Di(C_1 - C_6 -alkenyl)aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

10

15

20

25

C₁-C₆-Alkylsulfonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

 C_1 - C_6 -Alkenylsulfonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

oder mit bis zu fünf voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, Arylcarbonyl, Aryl(thiocarbonyl), (Arylthio)carbonyl, (Arylthio)-thiocarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylaminocarbonyl, (Arylamino)thio-carbonyl, Arylalkylaminocarbonyl, Arylsulfonyl, Arylalkyl, Arylalkenyl, Arylalkinyl, Arylalkylcarbonyl, Arylalkenylcarbonyl, Arylalkoxycarbonyl, Arylalkylthio)carbonyl, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 5 C-Atome enthalten kann und R⁶ wie oben definiert ist

oder mit bis zu drei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Heteroaryl, Heteroarylalkyl, Heteroarylalkenyl, Heteroarylalkylcarbonyl oder Heteroarylalkenylcarbonyl, Heteroarylaycarbonyl, (Heteroarylahio)-carbonyl, Heteroarylaminocarbonyl, Heteroarylalkyloxycarbonyl, Heteroarylalkylthio)carbonyl, Heteroarylalkylaminocarbonyl, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 3 C-Atome enthalten kann,

R³ und R⁴ gleich oder verschieden, unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkoxy C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, Carboxy, Carbamoyl;

 C_2 - C_8 -Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor oder Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy

10

15

20

30

 C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, $Di(C_1$ - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkyl-thio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl, Carboxy, Carbamoyl;

 C_3 - C_8 -Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, Carboxy, Carbamoyl;

 C_3 - C_8 -Cycloalkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor oder Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl, Carboxy, Carbamoyl;

mit bis zu fünf voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, Arylalkyl, Heteroaryl oder Heteroarylalkyl bedeuten, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 3 C-Atome enthalten kann und R⁶ wie oben definiert ist,

R³ und R⁴ können ferner auch Teil eines gesättigten oder ungesättigten carbo- oder heterocyclischen Ringes mit 3 bis 8 C-Atomen sein, der gegebenenfalls mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₆-Acyloxy, Benzoyloxy, C₁-C₆-Alkoxy, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl oder Phenyl substituiert sein kann,

25 X bedeutet Sauerstoff, Schwefel, Selen oder substituierten Stickstoff N-R², worin R² die oben gegebenen Bedeutungen haben kann

in Kombination mit Proteaseinhibitoren und Reverse Transkriptaseinhibitoren zur Verwendung als Arzneimittel bei der Bekämpfung von AIDS und HIV-Infektionen sehr gut geeignet sind.

10

Die in den vorangegangenen Definitionen genannten Alkylgruppen können geradkettig oder verzweigt sein. Sofern nicht anders definiert, enthalten sie vorzugsweise 1-8, besonders bevorzugt 1-6, insbesondere 1-4 C-Atome. Beispiele sind die Methyl-, Ethyl-, Propyl-, 1-Methylethyl-, Butyl-, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl-, 1,1-Dimethylethylgruppe und ähnliche.

Die in den vorangegangenen Definitionen genannten Alkenylgruppen können geradkettig oder verzweigt sein und enthalten 1 bis 3 Doppelbindungen. Sofern nicht anders definiert, enthalten diese Gruppen vorzugsweise 2-8, insbesondere 2-6 C-Atome. Beispiele sind die 2-Propenyl-, 1-Methylethenyl-, 2-Butenyl-, 3-Butenyl-, 2-Methyl-2-propenyl-, 3-Methyl-2-butenyl; 2,3-Dimethyl-2-butenyl; 3,3-Dichlor-2-propenyl, Pentadienylgruppe und ähnliche.

- Die in den vorangegangenen Definitionen genannten Alkinylgruppen können geradkettig oder verzweigt sein und enthalten 1 bis 3 Dreifachbindungen. Sofern nicht anders definiert, enthalten sie vorzugsweise 2-8, besonders bevorzugt 3-6 C-Atome. Beispiele sind die 2-Propinyl- und 3-Butinylgruppe und ähnliche.
- Die in den vorangegangenen Definitionen genannten Cycloalkyl- und Cycloalkenylgruppen enthalten, sofern nicht anders definiert, vorzugsweise 3-8, besonders bevorzugt 4-6 C-Atome. Beispiele sind die Cyclopropyl-, Cyclobutyl-, Cyclopentyl-,
 Cyclopentenyl-, Cyclohexyl- oder Cyclohexenylgruppe.
- Die in den vorangegangenen Definitionen genannten Acylgruppen können aliphatisch, cycloaliphatisch oder aromatisch sein. Sofern nicht anders definiert, enthalten sie vorzugsweise 1-8, besonders bevorzugt 2-7 C-Atome. Beispielhafte Acylgruppen sind die Formyl-, Acetyl-, Chloracetyl-, Trifluoracetyl-, Hydroxyacetyl-, Propionyl-, Butyryl-, Isobutyryl-, Pivaloyl-, Cyclohexanoyl- oder Benzoylgruppe.

20

Die in den vorausgegangenen Definitionen genannten Arylgruppen sind vorzugsweise aromatische Gruppen mit 6-14 C-Atomen, insbesondere mit 6-10 C-Atomen wie z.B. Phenyl, Naphthyl.

- In den obengenannten heterocyclischen Ringen bzw. Heteroarylgruppen kommen als Heteroatome insbesondere zum Beispiel O, S, N in Betracht, wobei im Falle eines an dieser Stelle gesättigten N-haltigen Ringes N-Z vorliegt, worin Z, H oder R⁵ mit den jeweiligen oben beschriebenen Definitonen bedeutet.
- Soweit nicht anders definiert, haben die heterocyclischen Ringe vorzugsweise 1-13 C-Atome und 1-6 Heteroatome, insbesondere 3-9 C-Atome und 1-4 Heteroatome.

Für die in den vorangegangenen Definitionen genannten Heteroarylgruppen kommen beispielsweise heteroaromatische Reste wie 2- oder 3- Thienyl, 2- oder 3-Furyl, 2-, 3- oder 4- Pyridyl, Pyrimidyl, Indolyl, Chinolyl oder Isochinolyl in Frage.

Die in den vorausgegangenen Definitionen aufgeführten Aralkylgruppen sind beispielsweise Benzyl, Phenylethyl, Naphthylmethyl oder Styryl.

Die obengenannten Substituenten R¹ bis R⁵ sind vorzugsweise 3-fach, besonders bevorzugt 2-fach, insbesondere einfach mit den jeweils angegebenen Substituenten substituiert.

- Für die jeweiligen zusammengesetzten Substituentendefinitionen (wie z.B. Arylalkoxycarbonyl) sind die zuvor als bevorzugt beschriebenen Bereiche für die einzelnen Substituenten ebenfalls bevorzugt.
- In Abhängigkeit von den verschiedenen Substituenten können Verbindungen der Formeln I und Ia mehrere asymmetrische Kohlenstoffatome besitzen.

Gegenstand der Erfindung sind deshalb sowohl die reinen Stereoisomeren als auch Mischungen derselben, wie z. B. das zugehörige Racemat.

- Die reinen Stereoisomeren der Verbindungen der Formeln I und Ia lassen sich durch bekannte Methoden oder in Analogie zu bekannten Methoden direkt herstellen oder nachträglich trennen.
- Die Verbindungen der Formeln I und Ia lassen sich nach bekannten Methoden oder Modifikationen derselben herstellen (s. z. B. Rodd's Chemistry of Carbon Compounds, S. Coffey, M. F. Ansell (Herausgeber); Elsevier, Amsterdam, 1989; Vol. IV Teil IJ, S. 301 311. Heterocyclic Compounds, R. C. Elderfield (Herausgeber); Wiley, New York, 1957; Vol. 6, S. 491 495).
- Im Rahmen der Erfindung stehen Proteaseinhibitoren für bekannte strukturunterschiedliche Peptidanaloga, die zur Behandlung von Retrovirus-induzierten Erkrankungen geeignet sind.

Insbesondere seien genannt:

20

25

2,4,7,12-Tetraazatridecan-13-oic acid, 10-hydroxy-2-methyl-5-(1-methyl-ethyl)-1-[2-(1-methylethyl)-4-thiazolyl]-3,6-dioxo-8,11-bis-(phenyl-methyl)-, 5-thiazolylmethylester [5S-(5R*, 8R*, 10R*, 11R*)]; PCT WO 95/07696; PCT WO 95/20384 A1; PCT WO 95/009614 A1 [ABBOTT (Ritonavir) ABT-538]

3-Isoquinolinecarboxamide, N-(1,1-dimethylethyl)decahydro-2-[2-hydroxy-3-[(3-hydroxy-2-methylbenzoyl)amino]-4-(phenylthio)butyl]-[3S-[2-(2S*,3S*), 3.alpha., 4a.beta., 8a beta.]]-, monoethanesulfonate (Salz); PCT WO 95/09843; US 5484926; [AGOURON (Viracept^R) AG-1343]

3.) Carbamic acid, [3-[[(4-aminophenyl)sulfonyl] (2-methylpropyl)amino]-2-hydroxy-1-(phenylmethyl)propyl]-, tetrahydro-3-furanyl-ester, [3S-[3R* (1S*, 2R*)]]-; PCT WO 94/05639; [VERTEX PHARM. (Kisseii, Glaxo Wellcome), VX-478]

4.) (S)-N-[(alphaS)-alpha-[(1R)-2-[((3S,4aS,8aS)-3-(tert.butylcarbamoyl)octa-hydro-2(1H)-isoquinolinyl)-1-hydroxyethyl)phenethyl-2-quinaldamido]-succinamide (EP 432 695 A2)

5.) 2(R)-Benzyl-5-(2(S)-(N-tert.butylcarbamoyl)-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl)-4(S)-hydroxy-N-(2(R)-hydroxyindan-1(S)-yl)pentanamide (L-735524, EP 569 083 A1, EP 541 168 A1)

N-(Quinolin-2-ylcarbonyl)-asparagine-1(S)-benzyl-3-(3-tert.butyl-1-iso-butylureido)-2(R)-hydroxypropylamide (SC 52 151, PCT WO 92/08688 A1, WO 92/08699 A1, WO 92/08698 A1, WO 92/08701 A1, WO 92/08700 A1)

.5

7.) N1-(2R-hydroxy-3-((3-methylbutyl)methylsulfonyl)amino)-1S-(phenyl-methyl)propyl)-2S-((2-quinolinylcarbonyl)amino)butanediamide (AM 11 686, PCT WO 94/04492)

10

15

8.) (2S,3S,5S)-5(N-(N-((N-methyl-N-((2-isopropyl-4-oxazolyl)methyl)amino)-carbonyl)valinyl)amino)-2-(N-((5-thiazolyl)methoxycarbonyl)amino)-1,6-diphenyl-3-hydroxyhexane (A 84 538, PCT WO 94/14436)

10

15

9.) (R)-N-tert.butyl-3-((2S,3S)-2-hydroxy-3-N-((R)-2-N-(isoquinolin-5-yloxyacetyl)amino-3-methylthiopropanoyl)amino-4-phenylbutanoyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidine-4-carboxamide (KNI 272 / Nippon Mining)

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ H_3C \xrightarrow{CH_3} CH_3 \\ O \xrightarrow{N} H_3C \\ O \xrightarrow{N} H_3$$

10.) {3-[(4-Amino-benzenesulfonyl)-isobutyl-amino]-1-benzyl-2-hydroxy-propyl}-carbamic acid tetrahydro-furan-3-yl-ester

$$\begin{array}{c|c} O & O & C_6H_5 \\ \hline O & N & OH \\ \hline OH & CH(CH_3)_2 \end{array}$$

11.) (3S,6R)-3-(-ethylbenzyl)-6-(-ethylphenethyl)-4-hydroxy-2H-pyran-2-one (VB 11 478, PCT WO 94/11361)

12.) N-[5-L-[N-(2-quinolinecarbonyl)-L-asparaginyl]amino-(4R,3S)-epoxy-6-phenyl-hexanoyl]-isoleucine (EP 601 486 A)

5

10

13.) N-tert.butyl-1-[2-(R)-hydroxy-4-phenyl)-3(S)-[[N-(2-quinolinylcarb-onyl)asparaginyl]amino]butyl-4(R)-(phenylthio)piperidin-2(S)-carboxamide (EP 560 268 A)

14.) [3'''S-(3'''R*,4'''S*)]-N-[1'-oxo-1'-(3''-[1'''-oxo-2'''-aza-3'''-phenyl-methyl-4'''-hydroxy-5'''-(2'''-N-tert.butylcarbamido)phenyl]pentyl-4''-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoline (EP 609 625 A)

15.) 2-[2-Hydroxy-3-(3-hydroxy-2-methyl-benzoylamino)-4-phenylsulfamyl-butyl]-decahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid-tert.butylamide
(AG 1343 Agouron Pharmaceuticals Inc., San Diego USA)

16.) 2H-1,4-Diazepin-2-one, hexahydro-6-hydroxy-1,3,4,7-tetrakis(phenylmethyl)-, [3S'-(3.alpha., 6.beta., 7.beta,)] (PCT WO 94/08977)

Im Rahmen der Erfindung stehen Reverse Transkriptaseinhibitoren für unterschiedliche Nukleoside. Bevorzugt sind Zidovudin (Retrovir) (AZT), Didanosin

(DDI), Dideoxycytidin (DDC), Lamivudin (Epivir, 3-TC®), Stavudin (D4T), BW 935U83, BW 1592U89.; insbesondere Zidovudin und Epivir. Die genannten Nukleoside lassen sich nach allgemein bekannten Verfahren herstellen (vgl. Merck-Index, 11. Auflage Rahway, N.J. 1989, Drugs 45 (4), 488 ff., 45 (5), 637 ff., 1993, Drugs 44 (4), 656 ff., 1992, Clin. Pharmacol. Ther. 55, No. 2, 198, 1994, Antiviral-Chem. Chemother. 2, Nr. 3, 125-32, 1991, Antiviral-Rest. 23, Suppl. 1, 67, 1994, Abstracts of the 34th ICAAC, Orlando 4.-7.10.94). Besonders bevorzugt ist Retrovir (AZT).

Bevorzugt werden Chinoxaline der allgemeinen Formeln (I) und (Ia),

in welcher:

n null,

15 eins
oder zwei,

die einzelnen Substituenten

20 R¹ unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Hydroxy,

C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, (C₁-C₄-Alkoxy)-(C₁-C₄-alkoxy),

C₁-C₄-Alkylthio, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino,

Piperidino, Morpholino, 1-Pyrrolidinyl, 4-Methylpiperazinyl, C₁-C₄-Acyl,

C₁-C₄-Acyloxy, C₁-C₄-Acylamino, Cyano, Carbamoyl, Carboxy,

(C₁-C₄-Alkyl)-oxycarbonyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl

oder

einen mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituierten Phenyl-, Phenoxy-, Phenylthio-, Phenylsulfonyl-, Phenoxysulfonyl-, Benzoyl-, 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl- oder 4-Pyridylrest,

5 wobei

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, (C₁-C₄-Alkyl)-oxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy,

10

sein kann,

R² Wasserstoff und

- 15 R⁵ C₁-C₆-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, C₁-C₄-Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;
- C₂-C₆-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, C₁-C₄-Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;
- C₃-C₈-Allenyl, C₃-C₈-Alkinyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, C₁-C₄-Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 C_3 - C_8 -Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

5

 C_3 - C_8 -Cycloalkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

10

 $\begin{array}{llll} (C_3-C_6-Cycloalkyl)-(C_1-C_2-alkyl), & gegebenenfalls & substituiert & mit & Fluor, \\ Chlor, & Hydroxy, & C_1-C_4-Alkyl, & C_1-C_4-Acyloxy, & Benzoyloxy, & Benzyloxy, \\ Phenoxy, & & C_1-C_4-Alkoxy, & & & & & & & & \\ C_1-C_4-Alkylamino, & & & & & & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & & & & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & & & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & & & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & & & \\ C_1-C_4-Alkylthio, & \\ C_1-C_4-Alky$

15

 $(C_3-C_6-Cycloalkenyl)-(C_1-C_2-alkyl)$, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkylamino, $Di(C_1-C_4-alkyl)$ amino, C_1-C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

20

 C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Alkenylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)-amino, 1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino, 4-Methylpiperazin-1-yl, C_1 - C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

25

C₂-C₆-Alkenylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy;

30 (C₃-C₆-Cycloalkyl)carbonyl,

(C₅-C₆-Cycloalkenyl)carbonyl,

(C₃-C₆-Cycloalkyl)-(C₁-C₂-alkyl)carbonyl,

5

10

 $(C_5-C_6-Cycloalkenyl)-(C_1-C_2-alkyl)$ carbonyl,

 C_1 - C_6 -Alkyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Brom, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)-amino, C_1 - C_4 -Alkylthio;

 C_2 - C_6 -Alkenyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

15

 C_2 - C_6 -Alkinyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

 C_1 - C_6 -Alkylthiocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

20

 C_2 - C_6 -Alkenylthiocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

25

 C_1 - C_6 -Alkylamino- und $Di(C_1$ - C_6 -alkyl)aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

Pyrrolidin-1-yl, Morpholino-, Piperidino-, Piperazinyl-, oder 4-Methyl-piperazin-1-yl-carbonyl;

 C_2 - C_6 -Alkenylamino- und Di(C_1 - C_6 -alkenyl)aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

 C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

C₁-C₄-Alkenyisulfonyl;

oder mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, Arylcarbonyl, (Arylthio)carbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylaminocarbonyl, (Arylamino)thiocarbonyl, Arylsulfonyl, Arylalkylaminocarbonyl, Arylalkyl, Arylalkenyl, Arylalkylcarbonyl, Arylalkoxycarbonyl, Aryl(alkylthio)carbonyl, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 3 C-Atome enthalten kann und R⁶ wie oben definiert ist

15

10

oder mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes 1-oder 2-Naphthylmethyl, 2-, 3- oder 4-Picolyl, 2- oder 3-Furylmethyl, 2- oder 3-Pyrrolylmethyl,

20

2-, 3- oder 4-Pyridylcarbonyl, 2- oder 3-Furylcarbonyl, 2- oder 3-Thienylcarbonyl, 2- oder 3-Thienylacetyl, 2-, 3- oder 4-Picolyloxycarbonyl, 2- oder 3-Furylmethyloxycarbonyl, 2- oder 3-Thienylmethyloxycarbonyl,

und

25 R³ und R⁴ gleich oder verschieden, unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkyl-sulfonyl, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, Carboxy, Carbamoyl;

15

25

C₂-C₆-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor oder Chlor;

 C_3 - C_6 -Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, Carboxy, Carbamoyl;

C3-C8-Cycloalkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor oder Chlor;

mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl,
Benzyl, Heteroaryl oder Heteroarylmethyl bedeuten,

R³ und R⁴ können ferner auch Teil eines gesättigten oder ungesättigten carbo- oder heterocyclischen Ringes mit 3 bis 6 C-Atomen sein, der gegebenenfalls mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl substituiert sein kann, und

X bedeutet Sauerstoff oder Schwefel,

- gegebenenfalls in einer isomeren Form, in Kombination mit Proteaseinhibitoren der Reihe:
 - 2,4,7,12-Tetraazatridecan-13-oic acid, 10-hydroxy-2-methyl-5-(1-methylethyl)-1-[2-(1-methylethyl)-4-thiazolyl]-3,6-dioxo-8,11-bis-(phenyl-methyl)-5-thiazolylmethylester [5S-(5R*, 8R*, 10R*, 11R*)]
 - 2.) 3-Isochinolinecarboxamide, N-(1,1-dimethylethyl)decahydro-2-[2-hydroxy-3-[(3-hydroxy-2-methylbenzoyl)amino]-4-(phenylthio)butyl]-[3S-[2-(2S*,3S*), 3.alpha., 4a.beta., 8a beta.]]-, monoethanesulfonate (Salz)

5 -

10

15

20

25

- 3.) Carbamic acid, [3-[[(4-aminophenyl)sulfonyl] (2-methylpropyl)amino]-2-hydroxy-1-(phenylmethyl)propyl]-, tetrahydro-3-furanyl-ester, [3S-[3R* (1S*, 2R*)]]-
- 4.) (S)-N-[(alphaS)-alpha-[(1R)-2-[((3S,4aS,8aS)-3-(tert.butylcarbamoyl)-octa-hydro-2(1H)-isoquinolinyl)-1-hydroxyethyl)phenethyl-2-quinald-amido]-succinamide
- 5.) 2(R)-Benzyl-5-(2(S)-(N-tert.butylcarbamoyl)-4-(3-pyridyl-methyl)piperazin-1-yl)-4(S)-hydroxy-N-(2(R)-hydroxyindan-1(S)-yl)pentanamide
- 6.) N-(Quinolin-2-ylcarbonyl)-asparagine-1(S)-benzyl-3-(3-tert.butyl-1-iso-butylureido)-2(R)-hydroxypropylamide
- 7.) N1-(2R-hydroxy-3-((3-methylbutyl)methylsulfonyl)amino)-1S-(phenyl-methyl)propyl)-2S-((2-quinolinylcarbonyl)amino)butanediamide
- 8.) (2S,3S,5S)-5(N-(N-((N-methyl-N-((2-isopropyl-4-oxazolyl)-methyl)amino)-carbonyl)valinyl)amino)-2-(N-((5-thiazolyl)-methoxycarbonyl)amino)-1,6-di-phenyl-3-hydroxyhexane
- 9.) (R)-N-tert.butyl-3-((2S,3S)-2-hydroxy-3-N-((R)-2-N-(isoquinolin-5-yloxy-acetyl)amino-3-methylthiopropanoyl)amino-4-phenylbutanoyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidine-4-carboxamide
- 10.) {3-[(4-Amino-benzenesulfonyl)-isobutyl-amino]-1-benzyl-2-hydroxy-pro-pyl}-carbamic acid tetrahydro-furan-3-yl-ester
 - 11.) (3S,6R)-3-(-ethylbenzyl)-6-(-ethylphenethyl)-4-hydroxy-2H-pyran-2-one
 - 12.) N-[5-L-[N-(2-quinolinecarbonyl)-L-asparaginyl]amino-(4R,3S)-epoxy-6-phenyl-hexanoyl]-isoleucine
 - 13.) N-tert.butyl-1-[2-(R)-hydroxy-4-phenyl)-3(S)-[[N-(2-quinolinylcarbonyl)-asparaginyl]amino]butyl-4(R)-(phenylthio)piperidine-2(S)-carboxamide
 - 14.) [3'''S-(3'''R*,4'''S*)]-N-[1'-oxo-1'-(3''-[1'''-oxo-2'''-aza-3'''-phenyl-methyl-4'''-hydroxy-5'''-(2'''-N-tert.butylcarbamido)phenyl]pentyl-4''-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoline
- 15.) 2-[2-Hydroxy-3-(3-hydroxy-2-methyl-benzoylamino)-4-phenylsulfamyl-butyl]-decahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid-tert.butylamide

16.) 2H-1,4-Diazepin-2-one, hexahydro-6-hydroxy-1,3,4,7-tetrakis(phenylmethyl)-, [3S'-(3.alpha., 6.beta., 7.beta,)]

und Reverse Transkriptaseinhibitoren zur Verwendung als Arzneimittel bei der Bekämpfung von AIDS und HIV-Infektionen.

Besonders bevorzugt werden Chinoxaline der allgemeinen Formeln (I) und (Ia),

in welcher

10

5

n null,
eins
oder zwei,

die einzelnen Substituenten

unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, (C₁-C₄-Alkoxy)-(C₁-C₂-alkoxy), C₁-C₄-Alkylthio, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, Piperidino, Morpholino, 1-Pyrrolidinyl, 4-Methylpiperazinyl, C₁-C₄-Acyl, C₁-C₄-Acyloxy, C₁-C₄-Acylamino, Cyano, Carbamoyl, Carboxy, (C₁-C₄-Alkyl)-oxycarbonyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl

oder

25

20

einen mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituierten Phenyl-, Phenoxy-, Phenylthio-, Phenylsulfonyl-, Phenoxysulfonyl-, Benzoyl-, 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl- oder 4-Pyridylrest,

30 wobei

R6 Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, (C₁-C₄-Alkyl)-oxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy

5

sein kann,

R² Wasserstoff und

10 R⁵ C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert mit C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;

C2-C6-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Oxo;

15 C₃-C₆-Allenyl;

C₃-C₈-Alkinyl, insbesondere 2-Butinyl;

C₃-C₆-Cycloalkyl;

20

C₅-C₆-Cycloalkenyl;

 $(C_3-C_6-Cycloalkyl)-(C_1-C_2-alkyl)$, insbesondere Cyclopropylmethyl, gegebenenfalls substituiert mit C_1-C_4 -Alkyl;

25

 $(C_3\text{-}C_6\text{-}Cycloalkenyl)\text{-}(C_1\text{-}C_2\text{-}alkyl)\text{, insbesondere Cyclohexenylmethyl};\\$

C₁-C₆-Alkylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Benzyloxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-

Alkenylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, 1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino, 4-Methylpiperazin-1-yl, C_1 - C_4 -Alkylthio;

C2-C6-Alkenylcarbonyl;

5

 C_1 - C_6 -Alkyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Brom, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)-amino, C_1 - C_4 -Alkylthio;

10

 C_2 - C_6 -Alkenyloxycarbonyl, insbesondere Vinyloxycarbonyl, Allyloxycarbonyl, Isopropenyloxycarbonyl, Butenyloxycarbonyl, Pentenyloxycarbonyl;

15

C₂-C₆-Alkinyloxycarbonyl, insbesondere Propinyloxycarbonyl, Butinyloxycarbonyl;

C₁-C₆-Alkylthiocarbonyl;

C2-C6-Alkenylthiocarbonyl, insbesondere Allylthiocarbonyl;

20

 $C_1\hbox{-} C_6\hbox{-} Alkylamino- \ und \ Di(C_1\hbox{-} C_6\hbox{-} alkyl) amino carbonyl;$

Pyrrolidin-1-yl, Morpholino-, Piperidino-, Piperazinyl-, oder 4-Methyl-piperazin-1-yl-carbonyl;

25

 $C_2\hbox{-} C_6\hbox{-} Alkenylamino- und \ Di(C_1\hbox{-} C_6\hbox{-} alkenyl) aminocarbonyl;$

C₁-C₄-Alkylsulfonyl;

30

C₁-C₄-Alkenylsulfonyl;

oder mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, insbesondere Phenyl, Arylcarbonyl, insbesondere Benzoyl, (Arylthio)carbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylaminocarbonyl, (Arylamino)thiocarbonyl, Arylalkylaminocarbonyl, Arylsulfonyl, Arylalkyl, insbesondere Benzyl, Phenylethyl, Arylalkenyl, Arylalkylcarbonyl, Arylalkoxycarbonyl, Aryl(alkylthio)carbonyl, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 3 C-Atome enthalten kann und R⁶ wie oben definiert ist

10

5

oder mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes 1-oder 2-Naphthylmethyl, 2-, 3- oder 4-Picolyl, 2- oder 3-Furylmethyl, 2- oder 3-Thienylmethyl, 2- oder 3-Pyrrolylmethyl, 2-, 3- oder 4-Pyridylcarbonyl, 2- oder 3-Furylcarbonyl, 2- oder 3-Thienylcarbonyl, 2- oder 3-Thienylacetyl, 2-, 3- oder 4-Picolyloxycarbonyl, 2- oder 3-Furylmethyloxycarbonyl, 2- oder 3-Thienylmethyloxycarbonyl,

15

und

R³ und R⁴ gleich oder verschieden, unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₄Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Hydroxy, Mercapto, C₁-C₄-Alkoxy,
C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, Carboxy,
Carbamoyl;

C₂ - C₆-Alkenyl,

25

mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R^6 substituiertes Aryl, Benzyl, Thienyl oder Thienylmethyl, wobei R^6 wie oben definiert ist, bedeuten,

R³ und R⁴ können auch Teil eines gesättigten oder ungesättigten carbo- oder heterocyclischen Ringes mit 3 bis 6 C-Atomen sein, der gegebenenfalls mit Oxo oder Thioxo substituiert sein kann und

5 X bedeutet Sauerstoff oder Schwefel

in Kombination mit Proteaseinhibitoren der Reihe:

- 1.) 2,4,7,12-Tetraazatridecan-13-oic acid, 10-hydroxy-2-methyl-5(1-methyl-10 ethyl)-1-[2-(1-methylethyl)-4-thiazolyl]-3,6-dioxo-8,11bis-(phenyl-methyl)-, 5-thiazolylmethylester [5S-(5R*, 8R*, 10R*, 11R*)]
 - 2.) 3-Isoquinolinecarboxamide, N-(1,1-dimethylethyl)decahydro-2-[2-hydroxy-3-[(3-hydroxy-2-methylbenzoyl)amino]-4-(phenylthio)butyl]-[3S-[2-(2S*,3S*), 3.alpha., 4a.beta., 8a beta.]]-, monoethanesulfonate (Salz)
- 15 3.) Carbamic acid, [3-[[(4-aminophenyl)sulfonyl] (2-methylpropyl)amino]-2-hydroxy-1-(phenylmethyl)propyl]-, tetrahydro-3-furanyl-ester, [3S-[3R* (1S*, 2R*)]]-
 - 4.) (S)-N-[(alphaS)-alpha-[(1R)-2-[((3S,4aS,8aS)-3-(tert.butylcarbamoyl)-octa-hydro-2(1H)-isoquinolinyl)-1-hydroxyethyl)phenethyl-2-quinald-amido]-succinamid
- 20 succinamid
 - 5.) 2(R)-Benzyl-5-(2(S)-(N-tert.butylcarbamoyl)-4-(3-pyridyl-methyl)piperazin-1-yl)-4(S)-hydroxy-N-(2(R)-hydroxyindan-1(S)-yl)pentanamide
 - 6.) N-(Quinolin-2-ylcarbonyl)-asparagine-1(S)-benzyl-3-(3-tert.butyl-1-iso-butylureido)-2(R)-hydroxypropylamide
- 7.) 2(1H)-Pyrimidinone, 4-amino-1-[2-(hydroxymethyl)-1,3-oxathiolan-5-yl]-, [(2R-cis)-(9CI)] (Epivir)

und Reverse Transkriptaseinhibitoren zur Verwendung als Arzneimittel bei der Bekämpfung von AIDS und HIV-Infektionen.

Ganz besonders bevorzugt ist die Kombination von S-4-Isopropoxycarbonyl-6-methoxy-3-(methylthio-methyl)-3,4-dihydro-chinoxazolin-2(1H)-thion der Formel (A)

$$H_3C-O$$
 N
 S
 CH_3
 CH_3
 CH_3

5

oder 1 (2H)-quinoxalinecarboxylic acid, 2-ethyl-7-fluoro-3,4-dihydro-3-oxo-, 1-methylethylester [(S)-(9CI)] der Formel (B)

10

mit (S)-N-[(alphaS)-alpha-[(1R)-2-[((3S,4aS,8aS)-3-(tert.butylcarbamoyl)-octa-hydro-2(1H)-isoquinolinyl)-1-hydroxyethyl)phenethyl-2-quinaldamido]-succinamide (Saquinavir) der Formel (C)

15

oder 2(R)-Benzyl-5-(2(S)-(N-tert.butylcarbamoyl)-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl)-4(S)-hydroxy-N-(2(R)-hydroxyindan-1(S)-yl)pentanamide der Formel (D)

$$\begin{array}{c|c}
 & OH \\
 & OH$$

5

oder 2,4,7,12-Tetraazatridecan-13-oic acid, 10-hydroxy-2-methyl-5(1-methyl-ethyl)-1-[2-(1-methylethyl)-4-thiazolyl]-3,6-dioxo-8,11bis-(phenyl-methyl)-, 5-thiazolylmethylester [5S-(5R*, 8R*, 10R*, 11R*)]

10

und Retrovir (AZT) oder Epivir zur Verwendung bei der Bekämpfung von AIDS bzw. HIV-Infektionen.

15

Die Chinoxaline der allgemeinen Formeln (I) und (Ia) sind bekannt [vgl. EP 509 398 A1; EP 708 093; EP 657 166]. Ebenso sind die oben aufgeführten Proteaseinhibitoren bekannt [vgl. EP 432 695 A2, EP 569 083 A1, EP 541 168 A1, PCT WO 92/08688 A1, WO 92/08699 A1, WO 92/08698 A1, WO 92/08701 A1,

10

15

20

25

WO 92/08700 A1, PCT WO 94/04492, PCT WO 94/14436, PCT WO 9411361, EP 601 486 A, EP 560 268 A, EP 609 625 A, PCT WO 94/08977].

Die Verwendung der Kombination dieser Verbindungen bietet bei der Behandlung Retrovirus-induzierter - insbesondere aber HIV-induzierter Erkrankungen - Vorteile im Vergleich zur Monotherapie oder Zweier-Kombinationen mit den Einzelverbindungen. Der vorteilhafte und überlegene Gebrauch der Kombination dieser Verbindungen zur Behandlung von AIDS- oder HIV-Infektionen ergibt sich hauptsächlich aus der synergistischen antiviralen Wirksamkeit, aber zusätzlich auch aus der unveränderten Verträglichkeit der Substanzen in Kombination im Bereich der Toxizität, bei der 50% der Zellen überleben - im Vergleich zur Tox-50 der Einzelkomponenten. Für andere Kombinationen ist bekannt - z.B. AZT in Kombination mit Ganciclovir, daß bei Verwendung einer Kombination eine synergistische Toxizität erfolgt [vgl. M.N. Prichard et al.; Antimicrob. Agents Chemotherapy (1991), 35, 1060-1065].

Aus dem Gebrauch der Dreier-Kombination der Substanzen ergibt sich für die Behandlung eine erniedrigte Wirkdosis. Darüberhinaus verringert der Gebrauch der Dreier-Kombination die Wahrscheinlichkeit der Ausbildung resistenter Virusisolate.

Die Erfindung betrifft die Kombination dreier Verbindungsklassen von Inhibitoren der HIV Reversen Transkriptase und der HIV-Protease zur Prävention und Behandlung von Infektionen mit dem HIV, sowie zur Behandlung der durch das HIV induzierten Erkrankungen wie AIDS Related Complex (ARC) oder AIDS.

HIV-Infektion in Zellkultur

Der HIV-Test wurde mit Modifikationen nach der Methode von Pauwels et al. [vgl. Journal of Virological Methods 20, (1988), 309-321] durchgeführt.

5

Normale menschliche Blutlymphozyten (PBL's) wurden über Ficoll-Hypaque angereichert und im RPMI 1640, 20% fötales Kälberserum mit Phythaemagglutinin (90 ug/ml) und Interleukin-2 (40 U/ml) stimuliert. Zur Infektion mit dem infektiösen HIV wurden PBL's pelletiert, und das Zellpellet wurde anschließend in 1 ml HIV-Viruslösung zur Adsorption suspendiert und 1 Stunde bei 37°C inkubiert.

10

Die Virusadsorptionslösung wurde zentrifugiert und das infizierte Zellpellet in Wachstumsmedium aufgenommen, so daß 1 x 10⁵ Zellen pro ml eingestellt waren. Die derart infizierten Zellen wurden zu 1 x 10⁴ Zellen/Napf in die Näpfe von 96er Mikrotiterplatten pipettiert.

15

Alternativ wurden anstelle der PBL's H9 Zellen für die antivirale Tests eingesetzt.

Die Testung der kombinatorischen Wirkung der Prüfsubstanzen wurde mittels Schachbrett-Titration (Chequerboardtitration) durchgeführt.

20

25

Die erste vertikale Reihe der Mikrotiterplatte enthielt nur Wachstumsmedium und Zellen, die nicht infiziert, aber ansonsten genauso wie oben beschrieben, behandelt worden waren (Zellkontrolle). Die zweite vertikale Reihe der Mikrotiterplatte erhielt nur HIV-infizierte Zellen (Viruskontrolle) in Wachstumsmedium. Die übrigen Näpfe enthielten die erfindungsgemäßen Verbindungen - alleine oder in entsprechenden Kombinationen - in unterschiedlichen Konzentrationen, ausgehend von den Näpfen der 3. vertikalen Reihe der Mikrotiterplatte, von der die Prüfsubstanzen in 2er Schritten weiter verdünnt wurden (50 µl Volumen pro Napf). Für die Kombination wurden Verdünnungen der 2. Substanz auf einer seperaten 96er Mikrotiterplatte hergestellt und anschließend auf die vorbereitete erste Platte zupipettiert. Die

dritte Verbindung wurde in einer jeweils fixen Konzentration vorgelegt, sodaß z.B. 4 Verdünnungsstufen (entsprechend 4 Testansätzen) des 3. Inhibitors getestet wurden. Es wurden jeweils $100~\mu l$ der vorbereiteten HIV-infizierten Zellen zugegeben (s.o.). Damit waren Testkonzentrationen der drei Inhibitoren im Bereich ca. 10 - 50fach ober- und unterhalb der IC50-Konzentrationen der Einzelverbindungen abgedeckt.

Die Testansätze wurden so lange bei 37°C inkubiert, bis in der unbehandelten Viruskontrolle die für das HIV typische Syncytienbildung an der Wirtszelle (zwischen Tag 3 und 8 nach Infektion) mikroskopisch nachweisbar wurde. In der unbehandelten Viruskontrolle resultierten unter diesen Testbedingungen etwa 20 - 50 Syncytien, während die unbehandelte Zellkontrolle keine Syncytien aufwies.

Die Überstände der 96er Platte wurden dann geerntet und in einem HIV-spezifischen ELISA-Test auf HIV-spezifisches Antigen untersucht (Vironostika HIV Antigen, Organon Teknika).

Die Hemmwerte wurden entsprechend der Cut-Off-Werte aus entsprechenden Zellbzw. Viruskontrollen bzw. interner Testkontrollen in Prozent (%)-Hemmwerte umgerechnet, und die IC50-Werte wurden als die Konzentrationen der behandelten und infizierten Zellen ermittelt, bei der 50% des Virus-spezifischen Antigens durch die Behandlung mit den Verbindungen unterdrückt waren. Zur Analyse der synergistischen Wirksamkeit der Verbindungen wurden die Differenzwerte von errechneten und gemessenen Hemmwerten der Kombinationen ermittelt (Prichard, M.N. et al., Antimicrob. Agents Chemoth. (1993), 37, 540-545).

Die Dreierkombination zeigt überraschenderweise synergistische Wirksamkeit in Konzentrationsbereichen, in denen mittels Einzelbehandlung oder Zweifachkombination keine antivirale Wirkung beobachtet wird.

25

10

15

So weisen 0,5 nM Retrovir wie auch noch 0,1 nM Retrovir in Kombination mit jeweils 0,1 bis etwa 10 nM des Chinoxalins und etwa 70 bis 6 nM Indinavir bzw. 0,2 bis 6 nM des Chinoxalins mit etwa 10 bis 50 nM Indinavir eine starke synergistische Wirkung auf. Beispiele hierfür sind die Kombination von Retrovir mit S-4-Isopropoxycarbonyl-6-methoxy-3-(methylthio-methyl)-3,4-dihydro-chinoxazolin-2(1H)-thion der Formel (A) und mit Indinavir oder die Kombination von Retrovir mit 1 (2H)-quinolinecarboxylic acid, 2-ethyl-7-fluoro-3,4-dihydro-3-oxo-, 1-methylethylester [(S)-(9Cl)] der Formel (B) und mit Indinavir.

- Es wurde überraschenderweise gefunden, daß durch die Verwendung der Dreier-Kombination der Verbindungen eine synergistische Wirkung auf das HIV erzielt wird. Dies wurde beispielhaft durch Dreier-Kombinationsstudien des Chinoxalinderivates mit Indinavir und Retrovir gezeigt.
- Die erfindungsgemäßen Dreier-Kombinationen dienen der Behandlung und Prophylaxe von Erkrankungen, hervorgerufen durch Retroviren, in der Human- und Tiermedizin.

Als Indikationsgebiete in der Humanmedizin können beispielsweise genannt wer-20 den:

- 1.) Die Behandlung und Prophylaxe von menschlichen Retrovirusinfektionen.
- 2.) Die Behandlung oder Prophylaxe von HIV I (Virus der humanen Immundefizienz; früher HTLV III/LAV genannt) verursachten Erkrankungen (AIDS) und den damit assoziierten Stadien wie ARC (AIDS related complex) und LAS (Lymphadenopathie-Syndrom) sowie der durch dieses Virus verursachten Immunschwäche und Encephalopathie.

- 3.) Die Behandlung oder die Prophylaxe einer HTLV-I oder HTLV-II Infektion.
- 4.) Die Behandlung oder die Prophylaxe des AIDS-carrier Zustandes (AIDS-Überträger-Zustand).

Als Indikationen in der Tiermedizin können beispielsweise angeführt werden:

Infektionen mit

10

- a) Maedivisna (bei Schafen und Ziegen)
- b) progressivem Pneumonievirus (PPV) (bei Schafen und Ziegen)
- c) caprine arthritis encephalitis Virus (bei Schafen und Ziegen)
 - d) Zwoegersiekte Virus (bei Schafen)
 - e) infektiösem Virus der Anämie (des Pferdes)

20

- f) Infektionen, verursacht durch das Katzenleukämievirus
- g) Infektionen, verursacht durch das Virus der Katzen-Immundefizienz (FIV)
- 25 h) Infektionen, verursacht durch das Virus der Affen-Immundefizienz (SIV)

Bevorzugt werden aus dem Indikationsgebiet in der Humanmedizin die oben aufgeführten Punkte 2, 3 und 4.

10

15

20

25

30

Zur vorliegenden Erfindung gehören pharmazeutische Zubereitungen, die neben nicht-toxischen, inerten pharmazeutisch geeigneten Trägerstoffen eine oder mehrere Verbindungen der Formeln (I) / (Ia) in Kombination mit einem Proteaseinhibitor und einem Reserve Transkriptaseinhibitor enthalten oder die aus einem oder mehreren Wirkstoffen der Formeln (I) / (Ia), dem Proteaseinhibitor und dem Reverse Transkriptaseinhibitor bestehen, sowie Verfahren zur Herstellung dieser Zubereitungen, insbesondere die Kombination der Prüfverbindungen.

Die Wirkstoffe der Formeln (I) und (Ia), die Proteaseinhibitoren und die Reverse Transkriptaseinhibitoren sollen in den oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 99,5 Gew.-%, vorzugsweise von etwa 0,5 bis 95 Gew.-% der Gesamtmischung, vorhanden sein.

Die oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen können außer den Verbindungen der Formeln (I) / (Ia) in Kombination mit einem Proteaseinhibitor und einem Reverse Transkriptaseinhibitor auch weitere pharmazeutische Wirkstoffe enthalten.

Die Herstellung der oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen erfolgt in üblicher Weise nach bekannten Methoden, z.B. durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit dem oder den Trägerstoffen.

Im allgemeinen hat es sich sowohl in der Human- als auch in der Veterinärmedizin als vorteilhaft erwiesen, den oder die erfindungsgemäßen Wirkstoffe in Gesamtmengen von etwa 0,5 bis etwa 500, vorzugsweise 1 bis 100 mg/kg Körpergewicht je 24 Stunden, gegebenenfalls in Form mehrerer Einzelgaben, zur Erzielung der gewünschten Ergebnisse zu verabreichen. Eine Einzelgabe enthält den oder die Wirkstoffe vorzugsweise in Mengen von etwa 1 bis etwa 80, insbesondere 1 bis 30 mg/kg Körpergewicht. Es kann jedoch erforderlich sein, von den genannten Dosierungen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit von der Art und dem Körper-

gewicht des zu behandelnden Objekts, der Art und der Schwere der Erkrankung, der Art der Zubereitung und der Applikation des Arzneimittels, sowie dem Zeitraum bzw. Intervall, innerhalb welchem die Verabreichung erfolgt.

Zweierkombinationen bei der Behandlung von HIV infizierten Patienten zeigen eine der Monotherapie überlegene Wirksamkeit. Jedoch können unter einem derartigen Therapieschema ebenfalls resistente Viren auftreten. Die hier beschriebene Dreier-Kombination wirkt synergistisch auf die Vermehrung des HIV und unterdrückt damit wirkungsvoller die Entstehung resistenter Viren.

Patentansprüche

Arzneimittel enthaltend in einer Dreier-Kombination Chinoxaline der allgemeinen Formel (I)

5

$$R^{1}_{n} \xrightarrow{\begin{array}{c} R^{2} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}} X$$

$$R^{3} \qquad (I)$$

sowie deren tautomere Formen der allgemeinen Formel (Ia)

$$R^{1}_{n} \xrightarrow{N} X R^{2}$$

$$\downarrow N R^{4}$$

$$\downarrow R^{5}$$
(Ia)

10

in welchen

15

1) n null,
eins,
zwei,
drei,
oder vier,

20

die einzelnen Substituenten

unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Hydroxy, C_1 - C_8 -Alkyl, C_5 - C_8 - Cycloalkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, $(C_1$ - C_6 -Alkoxy)- $(C_1$ - C_4 -alkoxy), C_1 - C_6 -Alkylthio,

C₁-C₆-Alkylsulfinyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, Nitro, Amino, Azido, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)amino, Piperidino, Morpholino, 1-Pyrrolidinyl, 4-Methylpiperazinyl, Thiomorpholino, Imidazolyl, Triazolyl, Tetrazolyl, C₁-C₆-Acyl, C₁-C₆-Acyloxy, C₁-C₆-Acylamino, Cyano, Carbamoyl, Carboxy, (C1-C6-Alkyl)-oxycarbonyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl

oder

10

einen mit bis zu fünf voneinander unabhängigen Resten R6 substituierten Phenyl-, Phenoxy-, Phenoxycarbonyl, Phenylthio-, Phenyl-Phenylsulfonyl-, Phenoxysulfonyl-, Phenylsulfonyloxy-, Anilinosulfonyl, Phenylsulfonylamino, Benzoyl-, 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl- oder 4-Pyridylrest,

15

wobei R6

20

Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Nitro, Amino, Azido, C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfinyl, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_6 -Alkylamino, $Di(C_1$ - C_6 -alkyl)-amino, $(C_1$ - C_6 -Alkyl)-oxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy, 2-, 3- oder 4-Pyridyl sein kann,

25

 \mathbb{R}^2 Wasserstoff, C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxy, Picolyl, Cyclopropyl oder Isopropenyloxycarbonyl und

 R^5

Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Aryloxy, C₁-C₆-Acyloxy, Cyano, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, Di(C₁-C₆-Alkyl)amino, Arylamino, C₁-C₆-Acylamino, C₁-C₈-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy,

 C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

5

 C_2 - C_8 -Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)amino, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

10

 C_3 - C_8 -Allenyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C_1 - C_4 -alkoxy, Oxo, Phenyl; C_3 - C_8 -Alkinyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

15

 C_3 - C_8 -Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)-amino, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

20

 C_3 - C_8 -Cycloalkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)-amino, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 $(C_3-C_8-Cycloalkyl)-(C_1-C_4-alkyl)$, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1-C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1-C_6 -Alkoxy, C_1-C_6 -Alkylamino, $Di(C_1-C_6-alkyl)$ amino, C_1-C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 $(C_3-C_8-Cycloalkenyl)-(C_1-C_4-alkyl)$, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1-C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1-C_6 -Alkoxy, C_1-C_6 -Alkylamino, $Di(C_1-C_6-alkyl)$ amino, C_1-C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, Cyano, Amino, Mercapto, Hydroxy, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylamino, Di(C_1 - C_6 -alkyl)-amino C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 C_2 - C_8 -Alkenylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

 $(C_3-C_8-Cycloalkyl)$ carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C_1-C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

(C₅-C₈-Cycloalkenyl)carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

(C₃-C₈-Cycloalkyl)-(C₁-C₃-alkyl)carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

10

15

20

 $(C_5-C_6-Cycloalkenyl)-(C_1-C_3-alkyl)$ carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy, C_1-C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

5

 C_1 - C_8 -Alkyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Brom, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di- $(C_1$ - C_4 -Alkylthio;

10

 C_2 - C_8 -Alkenyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

C₂-C₈-Alkinyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

15

C₁-C₈-Alkylthiocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

20

C₂-C₈-Alkenylthiocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Phenyl;

 C_1 - C_8 -Alkylamino- und Di(C_1 - C_8 -alkyl)aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

25

Pyrrolidin-1-yl, Morpholino-, Piperidino-, Piperazinyl-, oder 4-Methylpiperazin-1-yl-carbonyl, gegebenenfalls substituiert durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_1 - C_4 -Acyl, Oxo, Thioxo, Carboxy, oder Phenyl;

 C_2 - C_8 -Alkenylamino- und Di(C_1 - C_6 -alkenyl)aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

5

 C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

 C_1 - C_6 -Alkenylsulfonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Oxo, Phenyl;

10

oder mit bis zu fünf voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, Arylcarbonyl, Aryl(thiocarbonyl), (Arylthio)carbonyl, (Arylthio)-thiocarbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylaminocarbonyl, (Arylamino)thio-car-bonyl, Arylalkylaminocarbonyl, Arylsulfonyl, Arylalkyl, Arylalkenyl, Arylalkinyl, Arylalkylcarbonyl, Arylalkenyl, Arylalkoxycarbonyl, Arylalkylthio)carbonyl, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 5 C-Atome enthalten kann und R⁶ wie oben definiert ist

20

15

oder mit bis zu drei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Heteroaryl, Heteroarylalkyl, Heteroarylalkenyl, Heteroarylalkenyl, Heteroarylalkenyl oder Heteroarylalkenylcarbonyl, Heteroarylaminocarbonyl, Heteroarylaminocarbonyl, Heteroarylalkyloxycarbonyl, Heteroaryl(alkylthio)carbonyl, Heteroarylalkylaminocarbonyl, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 3 C-Atome enthalten kann.

25

30

 R^3 und R^4 gleich oder verschieden, unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phen-

oxy, C_1 - C_4 -Alkoxy C_1 - C_4 -Alkylamino, $Di(C_1$ - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl, Carboxy, Carbamoyl;

5

 C_2 - C_8 -Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor oder Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkylomino, C_1 - C_4 -Alkylomino, C_1 - C_4 -Alkylomino, C_1 - C_4 -Alkylomino, Carboxy, Carbamoyl;

10

 C_3 - C_8 -Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzoyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, Carboxy, Carbamoyl;

15

 C_3 - C_8 -Cycloalkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor oder Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, Carboxy, Carbamoyl;

20

mit bis zu fünf voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, Arylalkyl, Heteroaryl oder Heteroarylalkyl bedeuten, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 3 C-Atome enthalten kann und R⁶ wie oben definiert ist,

25

R³ und R⁴ können ferner auch Teil eines gesättigten oder ungesättigten carbo- oder heterocyclischen Ringes mit 3 bis 8 C-Atomen sein, der gegebenenfalls mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, C₁-C₆-Alkyl,

 C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_6 -Acyloxy, Benzoyloxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl oder Phenyl substituiert sein kann,

bedeutet Sauerstoff, Schwefel, Selen oder substituierten Stickstoff
N-R², worin R² die oben gegebenen Bedeutungen haben kann

mit Proteaseinhibitoren und Reverse Transkriptaseinhibitoren.

- 2. Arzneimittel gemäß Anspruch 1 enthaltend Chinoxaline der allgemeinen Formeln (I) und (Ia), in welcher
 - n null,
 eins
 oder zwei,

die einzelnen Substituenten

unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl,

Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, (C₁-C₄-Alkoxy)-(C₁-C₄
alkoxy), C₁-C₄-Alkylthio, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,

Di(C₁-C₄-alkyl)amino, Piperidino, Morpholino, 1-Pyrrolidinyl,

4-Methylpiperazinyl, C₁-C₄-Acyl, C₁-C₄-Acyloxy, C₁-C₄-Acyloxy,

amino, Cyano, Carbamoyl, Carboxy, (C₁-C₄-Alkyl)-oxycarbonyl,

Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl

oder

einen mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituierten Phenyl-, Phenoxy-, Phenylthio-, Phenylsulfonyl-, Phenoxysulfonyl-, Benzoyl-, 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl- oder 4-Pyridylrest,

30

wobei

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, $(C_1$ - C_4 -Alkyl)-oxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy,

sein kann,

R² Wasserstoff und

R⁵ C₁-C₆-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, C₁-C₄-Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 C_2 - C_6 -Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 C_3 - C_8 -Allenyl, C_3 - C_8 -Alkinyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

 C_3 - C_8 -Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzoyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)-amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

10

5

15

25

20

 C_3 - C_8 -Cycloalkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, $Di(C_1$ - C_4 -alkyl)-amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

5

 $(C_3-C_6-Cycloalkyl)-(C_1-C_2-alkyl)$, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkylamino, $Di(C_1-C_4-alkyl)$ amino, C_1-C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

10

 $(C_3-C_6-Cycloalkenyl)-(C_1-C_2-alkyl)$, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkylamino, C_1-C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

15

 C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Alkenylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, 1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino, 4-Methylpiperazin-1-yl, C_1 - C_4 -Alkylthio, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl;

20

C₂-C₆-Alkenylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor oder Hydroxy;

25

(C₃-C₆-Cycloalkyl)carbonyl,

(C5-C6-Cycloalkenyl)carbonyl,

(C₃-C₆-Cycloalkyl)-(C₁-C₂-alkyl)carbonyl,

(C₅-C₆-Cycloalkenyl)-(C₁-C₂-alkyl)carbonyl,

 C_1 - C_6 -Alkyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Brom, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)amino, C_1 - C_4 -Alkylthio;

C₂-C₆-Alkenyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy;

C₂-C₆-Alkinyloxycarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy;

 C_1 - C_6 -Alkylthiocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

C₂-C₆-Alkenylthiocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy;

 C_1 - C_6 -Alkylamino- und Di(C_1 - C_6 -alkyl)aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

Pyrrolidin-1-yl, Morpholino-, Piperidino-, Piperazinyl- oder 4-Methylpiperazin-1-yl-carbonyl;

 C_2 - C_6 -Alkenylamino- und Di(C_1 - C_6 -alkenyl)aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

10

5

15

20

 C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, gegebenenfalls substituiert durch Fluor, Chlor, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy;

C₁-C₄-Alkenylsulfonyl;

5

oder mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, Arylcarbonyl, (Arylthio)carbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylaminocarbonyl, (Arylamino)thiocarbonyl, Arylsulfonyl, Arylalkylaminocarbonyl, Arylalkyl, Arylalkenyl, Arylalkylcarbonyl, Arylalkoxycarbonyl, Aryl(alkylthio)carbonyl, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 3 C-Atome enthalten kann und R⁶ wie oben definiert ist

10

oder mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes 1- oder 2-Naphthylmethyl, 2-, 3- oder 4-Picolyl, 2- oder 3-Furylmethyl, 2- oder 3-Furylmethyl, 2- oder 3-Pyrrolylmethyl, 2-, 3- oder 4-Pyridylcarbonyl, 2- oder 3-Furylcarbonyl, 2- oder 3-Thienylcarbonyl, 2- oder 3-Thienylcarbonyl, 2- oder 3-Furylmethyloxycarbonyl, 2- oder 3-Thienylmethyloxycarbonyl, 2- oder 3-Thienylmethyloxycarbonyl,

20

15

und

R³ und R⁴ gleich oder verschieden, unabhängig voneinander Wasserstoff,

C₁-C₄-Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy,

Amino, Mercapto, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, Phenoxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, Carboxy, Carbamoyl;

30

C₂-C₆-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor oder Chlor;

10

15

20

 C_3 - C_6 -Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, Mercapto, C_1 - C_4 -Acyloxy, Benzoyloxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di(C_1 - C_4 -alkyl)-amino, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl, Carboxy, Carbamoyl;

C₃-C₈-Cycloalkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor oder Chlor;

mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, Benzyl, Heteroaryl oder Heteroarylmethyl bedeuten,

R³ und R⁴ können ferner auch Teil eines gesättigten oder ungesättigten carbo- oder heterocyclischen Ringes mit 3 bis 6 C-Atomen sein, der gegebenenfalls mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Amino, C₁-C₄-Acyloxy, Benzoyloxy, C₁-C₄-Alkoxy, Oxo, Thioxo, Carboxy, Carbamoyl substituiert sein kann, und

X bedeutet Sauerstoff oder Schwefel,

gegebenenfalls in einer isomeren Form.

- 3. Arzneimittel gemäß Anspruch 1 enthaltend Chinoxaline der allgemeinen Formeln (I) und (Ia), in welcher
 - n null,
 eins
 oder zwei,

30

R¹ unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, (C₁-C₄-Alkoxy)-(C₁-C₂-alkoxy), C₁-C₄-Alkylthio, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, Di(C₁-C₄-alkyl)amino, Piperidino, Morpholino, 1-Pyrrolidinyl, 4-Methylpiperazinyl, C₁-C₄-Acyl, C₁-C₄-Acyloxy, C₁-C₄-Acylamino, Cyano, Carbamoyl, Carboxy, (C₁-C₄-Alkyl)-oxycarbonyl, Hydroxysulfonyl, Sulfamoyl

10 oder

einen mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituierten Phenyl-, Phenoxy-, Phenylthio-, Phenylsulfonyl-, Phenoxy-sulfonyl-, Benzoyl-, 2-Pyridyl-, 3-Pyridyl- oder 4-Pyridylrest,

wobei

R6 Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, (C₁-C₄-Alkyl)-oxycarbonyl, Phenoxy

sein kann,

R² Wasserstoff und

 R^5 C_1 - C_6 -Alkyl gegebenenfalls substituiert mit C_1 - C_4 -Alkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio;

C₂-C₆-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit Oxo;

30

15

20

C₃-C₆-Allenyl;

C₃-C₈-Alkinyl, insbesondere 2-Butinyl;

C₃-C₆-Cycloalkyl;

C5-C6-Cycloalkenyl;

 $(C_3-C_6-Cycloalkyl)-(C_1-C_2-alkyl)$, insbesondere Cyclopropylmethyl, gegebenenfalls substituiert mit C_1-C_4 -Alkyl;

(C₃-C₆-Cycloalkenyl)-(C₁-C₂-alkyl), insbesondere Cyclohexenyl-methyl;

 C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, gegebenenfalls substituiert mit Fluor, Chlor, Hydroxy, Benzyloxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Alkenylamino, $Di(C_1$ - C_4 -alkyl)amino, 1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino, 4-Methylpiperazin-1-yl, C_1 - C_4 -Alkylthio;

C₂-C₆-Alkenylcarbonyl;

 $\label{eq:c1-C6-Alkyloxycarbonyl} C_{1}\text{-}C_{6}\text{-}Alkyloxycarbonyl}, \ \ \text{gegebenenfalls} \ \ \text{substituiert} \ \ \text{durch} \ \ \text{Fluor},$ $C_{1}\text{-}C_{4}\text{-}Alkyloxy}, \ \ C_{1}\text{-}C_{4}\text{-}Alkylamino}, \ \ D_{1}\text{-}C_{4}\text{-}Alkylamino}, \ \ D_{1}\text{-}C_{4}\text{-}Alkylamino}, \ \ D_{1}\text{-}C_{4}\text{-}Alkylamino},$

 C_2 - C_6 -Alkenyloxycarbonyl, insbesondere Vinyloxycarbonyl, Allyloxycarbonyl, Isopropenyloxycarbonyl, Butenyloxycarbonyl, Pentenyloxycarbonyl;

20

5

10

15

C₂-C₆-Alkinyloxycarbonyl, insbesondere Propinyloxycarbonyl, Butinyloxycarbonyl;

C₁-C₆-Alkylthiocarbonyl;

5

C2-C6-Alkenylthiocarbonyl, insbesondere Allylthiocarbonyl;

 C_1 - C_6 -Alkylamino- und Di(C_1 - C_6 -alkyl)aminocarbonyl;

10

Pyrrolidin-1-yl, Morpholino-, Piperidino-, Piperazinyl-, oder 4-Methylpiperazin-1-yl-carbonyl;

C₂-C₆-Alkenylamino- und Di(C₁-C₆-alkenyl)aminocarbonyl;

15

C₁-C₄-Alkylsulfonyl;

C₁-C₄-Alkenyisulfonyl;

20

oder mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes Aryl, insbesondere Phenyl, Arylcarbonyl, insbesondere Benzoyl, (Arylthio)carbonyl, Aryloxycarbonyl, Arylaminocarbonyl, (Arylamino)thiocarbonyl, Arylalkylaminocarbonyl, Arylsulfonyl, Arylalkyl, insbesondere Benzyl, Phenylethyl, Arylalkenyl, Arylalkylcarbonyl, Arylalkoxycarbonyl, Aryl(alkylthio)carbonyl, wobei der Alkylrest jeweils 1 bis 3 C-Atome enthalten kann und R⁶ wie oben definiert ist

25

oder mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R⁶ substituiertes 1- oder 2-Naphthylmethyl, 2-, 3- oder 4-Picolyl, 2- oder 3-Furylmethyl, 2- oder 3-Thienylmethyl, 2- oder 3-Pyrrolylmethyl,

2-, 3- oder 4-Pyridylcarbonyl, 2- oder 3-Furylcarbonyl, 2- oder 3-Thienylcarbonyl, 2- oder 3-Thienylacetyl, 2-, 3- oder 4-Picolyloxycarbonyl, 2- oder 3-Furylmethyloxycarbonyl, 2- oder 3-Thienylmethyloxycarbonyl,

5

und

 R^3 und R^4 gleich oder verschieden, unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit Hydroxy, Mercapto, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl, Carboxy, Carbamoyl;

C₂ - C₆-Alkenyl,

15

10

mit bis zu zwei voneinander unabhängigen Resten R^6 substituiertes Aryl, Benzyl, Thienyl oder Thienylmethyl, wobei R^6 wie oben definiert ist, bedeuten,

20

- R³ und R⁴ können auch Teil eines gesättigten oder ungesättigten carbooder heterocyclischen Ringes mit 3 bis 6 C-Atomen sein, der gegebenenfalls mit Oxo oder Thioxo substituiert sein kann und
- X bedeutet Sauerstoff oder Schwefel.
- Arzneimittel gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 enthaltend einen oder mehrere
 Proteaseinhibitoren ausgewählt aus der Gruppe
 - 1.) 2,4,7,12-Tetraazatridecan-13-oic acid, 10-hydroxy-2-methyl-5-(1-methylethyl)-1-[2-(1-methylethyl)-4-thiazolyl]-3,6-dioxo-8,11-bis-(phenyl-methyl)-, 5-thiazolylmethylester [5S-(5R*, 8R*, 10R*,

11R*)]; PCT WO 95/07696; PCT WO 95/20384 A1; PCT WO 95/009614 A1 [ABBOTT (Ritonavir) ABT-538]

5

2.) 3-Isoquinolinecarboxamide, N-(1,1-dimethylethyl)decahydro-2-[2-hydroxy-3-[(3-hydroxy-2-methylbenzoyl)amino]-4-(phenylthio)-butyl]-[3S-[2-(2S*,3S*), 3.alpha., 4a.beta., 8a beta.]]-, monoethanesulfonate (Salz); PCT WO 95/09843; US 5484926; [AGOURON (Viracept^R) AG-1343]

10

15

3.) Carbamic acid, [3-[[(4-aminophenyl)sulfonyl] (2-methylpropyl)-amino]-2-hydroxy-1-(phenylmethyl)propyl]-, tetrahydro-3-furanylester, [3S-[3R* (1S*, 2R*)]]-; PCT WO 94/05639; [VERTEX PHARM. (Kisseii, Glaxo Wellcome), VX-478]

4.) (S)-N-[(alphaS)-alpha-[(1R)-2-[((3S,4aS,8aS)-3-(tert.butylcarb-amoyl)octa-hydro-2(1H)-isoquinolinyl)-1-hydroxyethyl)phenethyl-2-quinaldamido]-succinamide (EP 432 695 A2)

5.) 2(R)-Benzyl-5-(2(S)-(N-tert.butylcarbamoyl)-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl)-4(S)-hydroxy-N-(2(R)-hydroxyindan-1(S)-yl)pentanamide
(L-735524, EP 569 083 A1, EP 541 168 A1)

15

N-(Quinolin-2-ylcarbonyl)-asparagine-1(S)-benzyl-3-(3-tert.butyl-1-isobutylureido)-2(R)-hydroxypropylamide (SC 52 151, PCT WO 92/08688 A1, WO 92/08699 A1, WO 92/08698 A1, WO 92/08701 A1, WO 92/08700 A1)

NH₂ OH CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃

7.) N1-(2R-hydroxy-3-((3-methylbutyl)methylsulfonyl)amino)-1S-(phenyl-methyl)propyl)-2S-((2-quinolinylcarbonyl)amino)butanediamide (AM 11 686, PCT WO 94/04492)

8.) (2S,3S,5S)-5(N-(N-((N-methyl-N-((2-isopropyl-4-oxazolyl)methyl)-amino)-carbonyl)valinyl)amino)-2-(N-((5-thiazolyl)methoxycarbonyl)amino)-1,6-di-phenyl-3-hydroxyhexane (A 84 538, PCT WO 94/14436)

10

15

9.) (R)-N-tert.butyl-3-((2S,3S)-2-hydroxy-3-N-((R)-2-N-(isoquinolin-5-yloxyacetyl)amino-3-methylthiopropanoyl)amino-4-phenylbutanoyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidine-4-carboxamide (KNI 272 / Nippon Mining)

$$\begin{array}{c|c} CH_3 \\ H_3C & CH_3 \\ \hline \\ O & H_3C \\ \hline \\ OH & N \\ \hline \\ O & CH_3 \\ \hline \\ OH & N \\ \hline \\ O & CH_3 \\ \hline \\ OH & N \\ \hline \\ O & CH_3 \\ \hline \\ OH & N \\ \\ OH & N \\ \hline \\ OH & N \\ \\ OH & N \\ \hline \\ OH & N \\ \\ OH & N \\ \hline \\ OH & N \\ \\ OH & N \\ \hline \\ OH & N \\ \\$$

10.) {3-[(4-Amino-benzenesulfonyl)-isobutyl-amino]-1-benzyl-2-hydroxy-propyl}-carbamic acid tetrahydro-furan-3-yl-ester

$$\begin{array}{c|c} O & O & C_6H_5 \\ \hline \\ N & OH & \\ OH & CH(CH_3)_2 \\ \end{array}$$

11.) (3S,6R)-3-(-ethylbenzyl)-6-(-ethylphenethyl)-4-hydroxy-2H-pyran-2-one (VB 11 478, PCT WO 94/11361)

12.) N-[5-L-[N-(2-quinolinecarbonyl)-L-asparaginyl]amino-(4R,3S)-epoxy-6-phenyl-hexanoyl]-isoleucine (EP 601 486 A)

13.) N-tert.butyl-1-[2-(R)-hydroxy-4-phenyl)-3(S)-[[N-(2-quinolinylcarbonyl)asparaginyl]amino]butyl-4(R)-(phenylthio)piperidin-2(S)-carboxamide (EP 560 268 A)

5

[3'''S-(3'''R*,4'''S*)]-N-[1'-oxo-1'-(3''-[1'''-oxo-2'''-aza-3'''-phe-14.) nylmethyl-4'''-hydroxy-5'''-(2'''-N-tert.butylcarbamido)phenyl]pentyl-4"-methyl)-1,2,3,4-tetrahydroisoquinoline (EP 609 625 A)

5

2-[2-Hydroxy-3-(3-hydroxy-2-methyl-benzoylamino)-4-phenylsulfa-15.) nyl-butyl]-decahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid-tert.butylamide (AG 1343 Agouron Pharmaceuticals Inc., San Diego USA)

10

16.)

2H-1,4-Diazepin-2-one,hexahydro-6-hydroxy-1,3,4,7-tetrakis(phenyl-methyl)-, [3S'-(3.alpha., 6.beta., 7.beta,)] (PCT WO 94/08977)

- 5. Arzneimittel gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 enthaltend einen oder mehrere Reverse Transkriptaseinhibitoren aus der Gruppe Zidovudin (Retrovir) (AZT), Didanosin (DDI), Dideoxycytidin (DDC), Lamivudin (3-TC®), Stavudin (D4T), BW 935U83, BW 1592U89 und Epivir.
- 6. Verwendung der Chinoxaline, der Proteaseinhibitoren und der Reverse Transkriptaseinhibitoren aus den Ansprüchen 1 bis 5 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Therapie von HIV-Infektionen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: 1al Application No · PCT/EP 98/00197

According	to International Patent Classification(IPC) or to both national cla	ssification and IPC	
	S SEARCHED		
IPC 6	documentation searched (classification system followed by class A61K	ification symbols)	
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in the fields o	searched
Electronic	data base consulted during the international search (name of da	ita base and, where practical, search terms use	· ·
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to claim
Υ	EP 0 728 481 A (BAYER AG) 28 A see page 14, line 44 - page 15		1-6
Υ	EP 0 657 166 A (HOECHST AG) 14 cited in the application see claims 1-7	June 1995	1-6
Y	EP 0 509 398 A (HOECHST AG) 21 1992 cited in the application see page 23, line 21-23; claim		1-6
		-/	
X Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are liste	ed in annex.
"A" docum	categories of cited documents : ment defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance r document but published on or after the international	"T" later document published after the it or priority date and not in conflict we cited to understand the principle of invention "X" document of particular relevance; the	vith the application but r theory underlying the
filing "L" docum whici citati	date nent which may throw doubts on priority claim(s) or h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered novel or can involve an inventive step when the "Y" document of particular relevance; if cannot be considered to involve an document is combined with one or	thot be considered to document is taken alone ne claimed invention in inventive step when the
other	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition of r means ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	ments, such combination being ob in the art. "&" document member of the same pate	vious to a person skilled
Date of the	e actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international	search report
	1 May 1998	14/05/1998	•
Name and	l malling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
l	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Seegert, K	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern (al Application No PCT/EP 98/00197

		PCT/EP 98	3/0019/
	NION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category "	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
4	DE CLERCO E. ET AL: "Knocking out human immunodeficiency virus through non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors used as single agents or in combinations: a paradigm for the cure of AIDS?" FARMACO (ITALY), vol. 50, no. 11, 1995, pages 735-747, XP000579600 see page 745 - page 746		1-6
	•		
	•	•	
	•		
		•	
		•	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern al Application No PCT/EP 98/00197

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0728481 A	28-08-96	DE 19506742 A AU 4561596 A CA 2170222 A CN 1141196 A CZ 9600578 A FI 960850 A HR 960070 A HU 9600455 A JP 8245392 A NO 960775 A PL 312908 A SK 25196 A	29-08-96 05-09-96 28-08-96 29-01-97 11-09-96 28-08-96 31-10-97 30-12-96 24-09-96 28-08-96 02-09-96 07-05-97
EP 0657166 A	14-06-95	DE 4342024 A AU 8042194 A CA 2137605 A CN 1108935 A HU 70037 A JP 7196511 A ZA 9409785 A	14-06-95 15-06-95 10-06-95 27-09-95 28-09-95 01-08-95 12-07-95
EP 0509398 A	21-10-92	DE 4142322 A AU 654178 B AU 1485392 A CA 2065985 A JP 2718595 B JP 5148243 A MX 9201760 A NZ 242346 A	01-07-93 27-10-94 22-10-92 16-10-92 25-02-98 15-06-93 01-10-92 22-12-94

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen PCT/EP 98/00197

			/ 0019/		
A. KLASS IPK 6	SFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/495 A61K31/70 A61K45/	/06 //(A61K31/70,A61K	31:495)		
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK					
1	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchie IPK 6	ener Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymt $A61K$	bole)			
Recherchie	orte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	soweit diese unter die recherchlerten Gebiete	fallen .		
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Oatenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)		
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angat	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
Y	EP 0 728 481 A (BAYER AG) 28.August 1996 siehe Seite 14, Zeile 44 - Seite 15, Zeile 34		1-6		
Y	EP 0 657 166 A (HOECHST AG) 14.J in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1-7	1-6			
Υ	EP 0 509 398 A (HOECHST AG) 21.0 1992 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 23, Zeile 21-23; Ans	1-6			
		-/			
		•			
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patenttamille					
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spätere Veröffentlichung, die nach deminternationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist					
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "A" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist					
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 1. Mai 1998 14/05/1998					
Name und P	Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bedlenateter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2				
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,					

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 98/00197

		PCI/EP 9	8/0019/	
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komi	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
A	DE CLERCQ E. ET AL: "Knocking out human immunodeficiency virus through non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors used as single agents or in combinations: a paradigm for the cure of AIDS?" FARMACO (ITALY), Bd. 50, Nr. 11, 1995, Seiten 735-747, XP000579600 siehe Seite 745 - Seite 746		1-6	
٠	· .	-		
			*	
	·			
	·			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentiamilie gehoren

Interr ales Aktenzeichen
PCT/EP 98/00197

	नि	rci/Er	98/0019/
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0728481 A	28-08-96	DE 19506742 A AU 4561596 A CA 2170222 A CN 1141196 A CZ 9600578 A FI 960850 A HR 960070 A	29-08-96 05-09-96 28-08-96 29-01-97 11-09-96 28-08-96 31-10-97
		HU 9600455 A JP 8245392 A NO 960775 A PL 312908 A SK 25196 A	30-12-96 24-09-96 28-08-96 02-09-96 07-05-97
EP 0657166 A	14-06-95	DE 4342024 A AU 8042194 A CA 2137605 A CN 1108935 A HU 70037 A JP 7196511 A ZA 9409785 A	14-06-95 15-06-95 10-06-95 27-09-95 28-09-95 01-08-95 12-07-95
EP 0509398` A	21-10-92	DE 4142322 A AU 654178 B AU 1485392 A CA 2065985 A JP 2718595 B JP 5148243 A MX 9201760 A NZ 242346 A	01-07-93 27-10-94 22-10-92 16-10-92 25-02-98 15-06-93 01-10-92 22-12-94